Best Available Copy

1. 63-95449, Apr. 26, 1988, SILVER HALIDE PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL MAYING IMPROVED LIGHTFASTNESS OF $\overline{\rm DYE}$ IMAGE; SHUICHI SUGITA, SE al., GOJC 1938, GOJC 7*26

wi-9544**9**

L3: 4 of 14

,3~95449

L3: 4 of 14

GSTRACT:

PURPOSE: To improve lightfastness of magenta dye image, without generating auxiliary absorption due to a formed magenta dye by incorporating at least one of a specific magenta coupler and at least one of a specific compd. to the titled material.

CONSTITUTION: The titled material comprises at least one of the magenta coupler shown by formula I and at least one of the compd. shown by formula II. In formula I, I is a nonmetal atomic group necessary for forming a sitrogen contg. heterocyclic ring, X is hydrogen atom or a group capable of eleasing by reacting with an oxidant of a color developing agent, R is sydrogen atom or a substituent. In formula II, R.sub.1 is alkyl, cycloalkyl, lkenyl, or aryl group, etc., R.sub.2 is a group capable of substituting to a senzene ring, (m) is an integer of O.approx.4, R.sub.3 and R.sub.4 are each sydrogen atom, or the same meaning to that of R.sub.1. Thus, the

.3-95449

L3: 4 of 14

ightfastness of the magenta dye image is improved.

⑮ 日本国特許庁(JP)

①特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63-95449

@int_Cl.4

量別記号

庁内整理番号

母公開 昭和63年(1988)4月26日

G 03 C 7/3

7915-2H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全20頁)

9発明の名称

色素画像の光堅牢性が改良されたハロゲン化銀写真感光材料

②特 顕 昭61-241746

金出 類 昭61(1986)10月11日

杉 **B** 伊新 明者 吉 本 1 伊発 明者 砂発 明 **島**田 子 子 四點 明者 **金** 伊発 明者 仲 Ш ①出 頭 人 コニカ株式会社 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都日野市さくら町1番地 小西六写真工業株式会社内 東京都新宿区西新宿1丁目26番2号

明相自

弁理士 市之類 宮夫

1、発明の名称

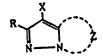
30代理人

色素画像の光室存性が改良されたハロゲン化 銀写真感光材料

2. 特許請求の範囲

下記一般式【M-I】で表わされるマゼンタカプラーの少なくとも1つおよび下記一般式【I】で表わされる化合物の少なくとも1つを含有することを特徴とするハロゲン化能写真感光材料。

- 股式 [M · T]

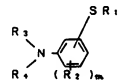


【式中、乙は含葉素複素度を形成するに必要な 非金属原子群を表わし、数乙により形成される頭 は最換基を有してもよい。

X は水素原子または発色環像主要の変化体との 反応により観視しうる基を表わす。

またRは水素原子または置換品を表わす。)

一般式〔Ⅰ〕



【式中、R1 は、アルキル基、シクロアルキル 3、アルケニル基、アリール基、複素環基、アシ ル基、有機関化水素基、アルキルスルホニル選又 はアリールスルホニル基を表わし、R2 はペンゼ ン関に置換可能な基を表わす。B は 0 ~ 4 の 葉女 を扱わす。B が 2 以上のとき、R2 は同一であっ ても、異なってもよい。R2 同窓で成を形成して もよく、R2 は一 0 R1 と遠を形成してもよい。

R3 およびR4 はそれぞれ水素原子またはR1 と周様な基をあらわす。ただしR3、R4 は周峰に水素原子であることはない。〕

3. 発明の詳細な製明

[直集上の利用分野]

本発明は形成される色素基盤が無や光に対して安定で、しかもスティンの発生が防止されたハロ

ゲン化量写真感光材料に関する。

[発明の意義]

ハロゲン化理写真感光材料より得られる色素語 単は、長時間光に唱されても、高橋、高層下に保 存されても支殖色しないことが望まれ、また、ハ ロゲン化銀写真弧光材料の未発色部が光や遊憩で 黄変(以下、Yーステインと称する)しないもの が望まれている。

マゼンタ色景画量形成用のカアラーとしては例えばピラゾロン、ピラゾロペンズイミダゾール、ピラゾロトリアゾールまたはインダゾロン系カアラーが知られている。

しかしながら、マゼンタカプラーの場合、未発色部の混焦によるYーステイン、色素画像部の光による砂色がイエローカプラーやシアンカプラーに比べて極めて大きくしばしば問題となっている。

マゼンタ色素を形成するために広く使用されているカプラーは、1、2ーピラゾロー5ーオン類である。この1、2ーピラゾロー5ーオン類のマゼンタカプラーから形成される色素はSSOng 付近

の主吸収以外に、430mm 付近の割吸収を有していることが大きな問題であり、これを解決するために確々の研究がなされてきた。

例えば米国特許 2.343,703号、英国特許第 1.0 59,994号等に記載されている 1.2 ーピラゾロー 5 ーオン類の 3 位にアニリノ基を有するマセンタ カプラーは上記録吸収が小さく、特にアリント用 カラー画数を得るために有用である。

しかし、上記マゼンタカプラーは、裏色保存性、特に先に対する色素画像の整準性が著しく劣って. おり、未発色部のY-スティンが大きいという欠点を有している。

上記マゼンタカプラーの430nm 付近の譲吸収を減少させるための別の手段として、英国特許 1,047,612号に記載されているピラゾロベンズイミダゾール類、米国特許 3,770,447号に記載のインダゾロン類、また同 3,725,067号、英国特許 1,252,418号、同 1,334,515号に記載の1 Hーピラゾロ【5.1ーc】ー1、2、4ートリアゾール型カプラー、特別昭 59-171956号、リサーチ・ディス

クロージャーN 0.24,531に記載の1H-ピラゾロ [1.5-b]-1.2.4-トリアゾール型カ プラー、リサーチディスクロージャーN 0.24,626 に記載の1H-ピラゾロ【1.5-c 】-1.2. 3 - トリアゾール型カプラー、特務昭 59-162548 号、リサーチ・ディスクロージャーN 0.24,531に 足載の1H-イミダゾ[1.2-b]-ピラゾー ル型カプラー、特関収60-43659号、リサーチ・デ ィスクロージャーN 0.24,230記載の1H-ピラゾ ロ〔1,5-b 】ピラソール型カプラー、特質昭 60-33552号、リサーチ・ディスクロージャー N 0.24,220記載の1H-ピラゾロ【1.5-4】 テトラゾール型カプラー等のマゼンタカプラーが 走漏されている。これらの内、1H-ピラゾロ [5 . 1 - c] - 1 . 2 . 4 - トリアソール母カ プラー、1 H - ピラソロ[1,5-b]-1.2. 4-トリアゾール型カプラー、1H-ピラゾロ 〔1、5-c]-1、2、3-トリアソール量力 プラー、1H-イミダソ【1.2-b】ピラソー ル型カプラー、1H-ピラソロ【1.5-4】ピ

ラゾール型カプラーおよび1H-ピラソロ [1 . 5 - 6] テトラソール型カプラーから形成される色素は、430mm 付近の翻吸収が前配の3位にアニリノ基を有する1、2 - ピラソロー5 - オンスから形成される色素に比べて著しく小さく色再現上好ましく、さらに、光、熱、温度に対する未発色のファスティンの発生も極めて小さく好ましい利点を有するものである。

しかしながら、これらのカアラーから形成されるアゾメチン色素の光に対する歴年性は若しく低く、その上、前記色素は光により変色し易く、符にプリント系ハロゲン化量カラー写真感光材料の性能を著しぐ損なうものである。

また、特別収 59-125732号には、1 Hーピラゾロ [5 . 1 - c] - 1 . 2 . 4 - トリアゾール型マゼンタカプラーに、フェノール系化合物、または、フェニルエーテル系化合物を併用することにより、1 H - ピラゾロ [5 . 1 - c] - 1 . 2 . 4 - トリアゾール型マゼンタカプラーから得られるマゼンタ色素調像の光に対する要率性を改良す

る技術が提案されている。しかし上記技術においても、故記マゼンタ色素画像の光に対する磁色を助止するには未だ十分とはいえず、しかも光に対する変色を防止することはほとんど不可能であることが認められた。

また、特別収61-72246号には、ピラゾロアゾール型マゼンタカプラーに、アミン系化合物を併用することにより、ピラゾロアゾール型マゼンタカプラーより得られるマゼンタ色素画像の光に対する磁色を防止すると同時に、光に対する変色を防止する技術が示されている。

上記技術においては、確かにマゼンタ色素画像の光に対する変色を防止する効果は著しいものがあるが、光に対する磁色を防止する効果は未だ不十分であり、より一層の改良が望まれている。

[発明の目的]

本発明の第1の目的は、形成されるマゼンタ色素の副吸収がなく、マゼンタ色素面像の光に対する型中性が著しく改良されたハロゲン化銀写真螺光材料を提供することにある。

- RX [I]

式中、R1 は、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル為、アリール為、複素理基、アシル基、有機関化水素基、アルキルスルホニル基又はアリールスルホニル基を表わし、R2 はペンゼン頃に 散換可能な基を表わす。B は 0 ~ 4 の整数を表わす。B が 2 以上のとき、R2 は同一であっても、 Q なってもよい。R2 は - OR1 と間を形成してもよい。

R3 およびR4 はそれぞれ水素原子またはR1 と四様な基をあらわす。ただしR3 、R4 は回時 に水素原子であることはない。



本見明の第2の目的は、光、穏急に対して未発。 色部のY-スティンの発生が防止されたハロゲン 化量写真感光材料を提供することにある。

[発明の構成]

本発明の上記目的は、ハロゲン化機写真感光は 料に下記一般式【M - I】で表わされるマゼンタ カプラーの少なくとも1つおよび下記一般式【I】 で表わされる化合物の少なくとも1つを含有せし めることによって速度される。

- 股式 [M - I]

式中、乙は含葉素複素環を形成するに必要な非金質原子群を表わし、禁乙により形成される環は重換器を有してもよい。

Xは水素原子または発色現象主義の酸化体との 反応により建設しうる基を表わす。

またRは水素菓子または置換器を表わす。

[発明の具体的構成]

本発明に係る前記一般式(MーI)

一姓式 [M-I]



で表わされるマゼンタカプラーに於いて、 乙は含 窒素複素環を形成するに必要な非金具原子群を表 わし、彼乙により形成される環は重換器を有して もよい。

X は水素原子又は発色現像主義の酸化体との反応により種類しうる番を表わす。

又Rは水素原子又は遺換器を表わす。

Rの表わす産後者としては特に制限はないが、 代後的には、アルキル、アリール、アニリノ、ア シルアミノ、スルホンアミド、アルキルチオ、ア リールチオ、アルケニル、シクロアルキル等の各 着が挙げられるが、この位にヘロゲン原子及びシ クロアルケニル、アルキニル、ヘテロ環、スルホ ニル、スルフィニル、ホスホニル、アシル、カル パモイル、スルファモイル、シアノ、アルコキン、 アリールオキシ、ヘテロ環オキシ、シロキシ、アシルオキシ、カルパモイルオキシ、アミノ、アルキルアミノ、イミド、ウレイド、スルファモイルアミノ、アルコキシカルボニルアミノ、アリールオキシカルボニル、ヘテロ環チオの各番、ならびにスピロ化合物機器、有機関化水素化合物

Rで表わされるアルヤル番としては、皮素量1~32のものが好ましく、直鎖でも分枝でもよい。 Rで表わされるアリール番としては、フェニル 法が好ましい。

Rで表わられるアシルアミノ番としては、アルキルカルポニルアミノ番、アリールカルポニルアミノ番、アリールカルポニルアミノ番等が挙げられる。

Rで使わされるスルキンアミド番としては、アルキルスルホニルアミノ番、アリールスルホニルア・フェノ番等が挙げられる。

Rで表わられるアルキルチオ番、アリールチオ 番におけるアルキル食分、アリール食分は上記R

イル基、アリールスルファモイル基準!

アシルオキシ基としてはアルキルカルボニルオ キシ基、アリールカルボニルオキシ番等:

カルパモイルオキシ番としてはアルキルカルパ モイルオキシ番、アリールカルパモイルオキシ番

クレイド番としてはアルキルクレイド番、アリールクレイド番等;

スルファモイルアミノ番としてはアルキルスルファモイルアミノ番、アリールスルファモイルアミノ番

へテロ球器としては5~7 美のものが好ましく、 具体的には2 - フリル番、2 - テエニル番、2 -ヒリミジニル番、2 - ペンゾチアゾリル番等;

ヘテロ環オキシ番としては5~7月のヘテロ環 を有するものが好ましく、例えば3。4,5,6 ーテトラヒドロピラニルー2ーオキシ番、1ーフェニルテトラゾールー5ーオキシ番等;

へテロ双チオ番としては、5~7貝のヘテロス ナオ番が好ましく、例えば2~ビリジルチオ番、 で表わるれるアルキル番、アリール番が挙げられ ュ

Rで表わされるアルナニル苦としては、炭素及 2~32のもの、シクロアルキル若としては炭素 致3~12、特に5~7のものが好ましく、アル ナニル者は官領でも分岐でもよい。

Rで表わをれるシクロアルケニル番としては、 農業数3~12、特に5~7のものが任ましい。

Rで表わられるスルホニル番としてはアルキルスルホニル番、アリールスルホニル番等;

スルフィニル書としてはアルキルスルフィニル番、アリールスルフィニル番号;

ホスホニル番としてはアルキルホスホニル番、 アルコキシホスホニル番、アリールオキシホスホ ニル番、アリールホスホニル番等!

アシル番としてはアルキルカルポニル基、アリールカルポニル基等:

カルパモイル者としてはアルキルカルパモイル 者、アリールカルパモイル番号;

スルファモイル当としてはアルキルスルファモ

2 - ペンゾナアゾリルナオ高、2,4-ジフェノキシー1,3,5-トリアゾールー6-チオ書等;シロキシ番としてはトリメナルジロキシ番、トリエナルシロキシ番、フメナルブナルシロキシ番

イミド毎としてはコハク酸イミド番、3ーヘア クアシルコハク酸イミド番、フクルイミド番、グルクルイミド番等;

スピロ化合物残器としてはスピロ [3.3] へ プタンー1ーイル等;

有物炭化水素化合物残器としてはピンクロ [2.2.1] ヘプタンー1ーイル、トリシクロ [3.3.1.1³¹¹] アカンー1ーイル、7.7-ツノテルーピンクロ [2.2.1] ヘプタンー1ーイル等が挙げられる。

Xの表わす発色現像主義の酸化体との反応により意見しまる器としては、例えばヘロデン原子 (塩素原子、臭素原子、ファ素原子等)及びアルコキシ、アリールオキシ、ヘテロ環オキシ、アシルオキシ、スルホニルオキシ、アルコキシカルボ ニルオキン、アリールオキシカルボニル、アルキルオキザリルオキシ、アルコキシオキザリルオキシ、アルコキシオキザリルオキシ、アルキルナオ、アリールナオ、ヘテロ選チオ、アルキルオキシナオカルボニルチオ、アシルアミノ、スルホンアミア、N原子で結合した合宜器へテロ環、アルキルオキシカルボニルアミノ、カルボキシル、

(R1' は背記Rと両機であり、2' は背記Zと両機であり、R1' 及びR1' は水気原子、アリール番、アルキル番叉はヘテロ環番を表わす。) 等の各番が挙げられるが、好ましくはヘロゲン原子、特に塩素原子である。

又乙又は乙。により形成される合意素従業職と しては、ピラゾール職、イミダゾール職、トリア ゾール理又はテトラゾール選等が挙げられ、背記 。 環が省してもよい産集番としては肯記Rについて

一般式[M-M]

対記一般式(M−Ⅱ)~(M−〒)に於いてR。 ~R。及びXは前記R及びXと問題である。

又、一致式 [Mー!] の中でも好ましいのは、 下記一数式 [MーVI] で表わをれるものである。

- 投太 [M-E]

式中R::X及びZ: は一世式 [M-I] におけるR: X及びZと問題である。

育記一般式 [M-Ⅱ] ~ [M-Ⅲ] で表わられるマゼンタカプラーの中で特に好ましいものは一姓式 [M-Ⅱ] で表わられるマゼンタカプラーである。

育記複葉環上の意挽事R及びR。として最も好ましいのは、下記一般式 [M - II] により扱わされるものである。

述べたものが挙げられる。

一般式 [M-[] で扱わされるものは更に具体的には例えば下記一般式 [M-[] - [M-Y] により扱わされる。

一姓式 [M-目]

一姓式[M-E]

一姓式 [M-F]

一般式 [M-V]

- 投式 [M-N]

一姓式[M一江]

式中 R_{i} , R_{i} 。及 UR_{i} , はそれぞれ育記Rと同表である。

又、韓紀ReeRie及URiiの中の2つ例えば Re とRieは結合して数和又は不数和の環(例えばシクロアルカン、シクロアルケン、ヘテロ環) を形成してもよく、更に数環にRiiが結合して有 機関化水素化合物残器を構成してもよい。

一般式【MーII】の中でも好ましいのは、

(i) R。~R。の中の少なくとも2つがアルキル番の場合、(ii) R。~R。の中の1つ例えばR。が水震原子であって、他の2つR。とR。が結合して模定度素原子と共にシクロアルキルを形成する場合、である。

更に (i) の中でも好ましいのは、R。~R., の中の 2 つがアルキル番であって、他の 1 つが水 素原子又はアルキル番の場合である。

文、一姓式【Mーl】における乙により形成を

れる双及び一般式 [Mー性] における Z: により 形成される双が有してもよい置換器、並びに一般 式 [Mーを] ~ [Mー性] における R: ~ R。と しては下記一般式 [MーX] で扱わされるものが 好ましい。

一姓式 [M-X]

- R'- SO:- R'

式中R! はアルキレン番を、R! はアルキル番、 シクロアルキル番叉はアリール番を表わす。

R! で示されるアルキレン書は好ましくは重偶郎分の炭素改が2以上、より好ましくは3ないし6であり、重領。分岐を関わない。

Rº で示されるシクロアルキル番としては5~ 6 貝のものが好ましい。

以下に本発明に係る化合物の代表的具体例を示す。

以 自

1

2

*-so.-(___)-or

4.

3

5

ε

7

8

9

1.0

1 1

1 2

1 3

2 2

2 1
(t)C,H, N, N, N, (CH₂),SO,C,2H,

24 (t)C,H,C,H,N,N,C,H,1,SO,C,1,H,1,C,H,1,SO,C,1,H,1,C,H,1,SO,C,1,H

26
(t)C.H. N CH,
N CH,
CH.
CH.

$$H_sC$$
 $\downarrow I$
 $\downarrow I$

5 1

5 2

5 4

以上の本発明に係るマゼンタカプラーの代表的 具体例の他に、本発明に係るマゼンタカプラーの 具体例としては特徴的 61-9791号明確的の第66 買~ 122頁に記載されている化合物の中でNo.1 ~4.6.8~17.19~24.26~43. 45~59.61~ 104.106~ 121.123~ 162.164~ 223で示されるマゼンタカプラーを 挙げることができる。

以上海日

前記一般式 [M-1]で表わされるマゼンタカ プラー(以下、本発明のマゼンタカプラーという) はジャーナル・オブ・ザ・ケミカル・ソサイアテ ィ (Journal of the Chemical Society) , パ - キン (Perkin) [(1977) , 2047~2052、米 应特許 3,725,06?号、特舞昭59-99437号、周58-4 2045号、西 59-162548号、西 59-171958号、西 60 -33552号、四60-43659号、四 60-172982号及び両 60-190779号等を参考にして当業者ならば容易に 合成することができる。

太祝師のマゼンタカプラーは過ぎハロゲン化量 1 モル当り 1 × 1 O 3 モル~ 1 モル、好ましくは 1×10 1モル~8×10 1 モルの範囲で用いる ことができる。

また本発明のマゼンタカプラーは他の種類のマ ゼンタカアラーと併用することもできる。

本見明者等は、鋭意検討の結果、本発明の一般 式【M-I】で表わされるマゼンタカプラーと共 に、本発明の一般式[I] で表わされる化合物の 少なくとも一つを併用した場合、本発明のマゼン

タカプラーから舞られるマゼンタ色素調量の光に 対する安定性が飛躍的に向上する事を見い出した のである。

以後、特に新わりのない差り本発明に係る故記 一般式[【】で示される化合物は、本発明に係る マゼンタ色素面重要定化剤と称する。

本発明に張るマゼンタカプラーと併せて用いら れる本発明に係るマゼンタ色素画象安定化剤はマ ゼンタ色素画像の光による遺色防止効果を有して

一般式〔【】で表わされる化合物について説明 7 S.

一般式〔I〕において、R:で表わされるアル キル基は炭素数1~24の直鎖または分岐質のア ルキル基(何えばメチル基、エチル基、イソプロ ピル基、ヒープチル基、2-エチルヘキシル基、 ドアシル猫、ヒーオクチル猫、ペンジル番が好ま

Rı で表わされるシクロアルキル基は炭素数5 ~24のシクロアルキル基(例えばシクロペンチ

ル基、シクロヘキシル基等)が好ましい。

Rıで表わされるアルケニル基は炭素数3~ 24のアルケニル基(例えばアリル基、2、4-ペンテクエニル基等)が好ましい。

Rıで表わされるアリール基としては例えばフ ェニル益、ナフチル基等が挙げられる。

Riで表わされる複素理基としては例えばピリ ジル基、イミダゾリル基、チアゾリル基等が挙げ sns.

Rıで表されるアシル基としては例えばアセチ ル基、ペンゾイル基等が挙げられる。

R:で表わされる有機炭化水素菌としては例え はピシクロ【2.2.1】ヘプチル基容が挙げら ns.

Rıで表わされるアルキルスルホニル基として は例えばドデシルスルホニル基、ヘキサデシルス ルホニル基等が挙げられ、アリールスルホニル基 としては例えばフェニルスルホニル基等が単げら ns.

を有するものも含み、例えばアルキル基の置換基 としては、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリー ル基、アシルアミノ基、スルホンアミド基、アリ ールオキシ基、アルキルチオ基、カルパモイル基、 スルファモイル基、アルキルスルホニル基、アリ ールスルホニル基、ニトロ基、シアノ基、ハロゲ ン菓子、カルボキシル基、アミノ基、アリールア ミノ基、アルキルアミノ基、アルコキシカルボニ ル基、アシル基、アシルオキシ基等が挙げられ、 アルキル基以外のR」で表わされる基の重換基と しては、上記の重換蓄及びアルキル基が挙げられ る。R」として好ましいものはアルキル基である。

R2 で表わされるペンゼン酸に登換可能な基は 代表的なものとして、ハロゲン原子、アルキル基、 アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ語、 アルキルチオ基、アリールチオ基、アシル基、ア シルアミノ基、スルホンアミド基(例えばアルキ ルスルホンアミド昔、アリールスルホンアミド島 等、アルコキシカルポニル器、カルパモイル器

パモイル基準)、ウレイド基(例えばアルキルウ .レイド基、アリールクレイド基等)、スルファモ ィル基(例えばアルキルスルファモイル基、アリ ールスルファモイル芸等)、アミノ等(建換アミ ノ益を含む)、アルキルスルホニル基、アリール スルホニル基、ニトロ基、シアノ基、カルボキシ ル基等が挙げられるが、これらのうちR2 として ほましいものはハロゲン原子、アルキル基、アル キルチオ基、アシルアミノ基、スルホンアミド基 である。R2で表わされる基はさらに置換基を有 していてもよい。

a はO~4の差数を表わすが、好ましくはO~ 2 である。

■ が2以上のとき、R₂ は関ーであっても異な ってもよく、R2同志で理を形成してもよい。ま たR2は一〇R1と結合して理を形成してもよい。 R3、R4は、それぞれ水素原子またはR1と 四様な基をあらわす。ただしRs 、R+ は同時に 水素原子にはなりえない。

ることができるが、好ましくは、パラ位である。 また、Rs、R+で表わされる関換基のうち、好 ましいものはアルキル基、アリール基、アシル基、 アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基で 53.

以下に一般式【Ⅰ】で扱わされる本発明のマゼ ンタ色素面像安定化剤の代表例を以下に示すがこ れによつて最定されるものではない。

$$C_{\bullet}H_{11}$$
 N S CH = CH - CH.

B-4

$$C_1H_1$$
 C_1H_2
 N
 $C_1H_1(t)$
 $C_2H_1(t)$

$$B-13$$

B - 19

B - 20

B - 21

B-16

B - 17

B - 18

B - 23

B - 24

B - 25

B - 26

8 - 31

B - 32

B - 33

B - 34

B - 39

$$\begin{array}{c} C_{\mathfrak{p}}H_{11}(\mathfrak{t}) \\ \\ (\mathfrak{t})C_{\mathfrak{p}}H_{11} & \longrightarrow OCH_{\mathfrak{p}}CONH & \longrightarrow SC_{\mathfrak{p}}H_{11} \\ \end{array}$$

B - 40

B - 41

B - 42

$$C_1H_1$$
 N - SSO₁C₁₂H₁₁

B - 35

B - 36

B - 37

B - 38

B-44

$$(1)C_0H_{17} \longrightarrow 0 \longrightarrow SO_0NH \longrightarrow SC_0H_0$$

以下、例示化合物の代表的な合成例を示す。 合成例 1 (例示化合物 8 - 1 の合成)

り - ニトロフェニルチオペンゼン23.1g を設置エチル容波中 P d / C で選元し、推通後、敬意エチルを滅圧蒸留で除去し、アタノールー水の1:1 混合容波 500cc と、 成炭酸カリウム 3 0 g を加えた。世洋選次下、アチルアロマイド41.1g を10分間で認加し、さらに6時間選後した。反応変を水洗し、有数調を滅圧蒸留した。需要はカラムクロマトグラフィーで行ない、無色結晶13.1g を初た。

この物質をFDマススペクトル及びNMRで開 足したところ目的物と周一のものであることが確 望された。

合成例2 (例示化合物 B-2の合成)

り - ニトロドデシルチオペンゼン32.3g を酢酸エチル溶液中P d /C で選元し、濾過機、酢酸エチルを減圧蒸留で除去し、アタノールー水の1:1 混合溶液500cc と、重炭酸カリウム3 O g を加えた。後洋速流下、アチルプロマイド41.1g を

取法は、マゼンタカプラー等の確水性素加制を通常、混点的 150℃以上の高沸点有機容異に、必要に応じ低沸点、及び/または水溶性有機溶媒を併用して溶解し、ゼラチン水溶液などの環水性パインダー中に界面活性剤を用いて乳化分散した後、目的とする製水性コロイド層中に最加すればよい。

本発明のハロゲン化級写真感光材料においては、 本発明のマゼンタ色素画像安定化剤の他に更に特 図紀 61-188344号明確認の第 106~ 120頁に記載 されているマゼンタ色素画像安定化剤、即ち、四 明確銀の一般式【X世】で表わされるフェノール 系化合物およびフェニルエーテル系化合物を併用 することもできる。

以下、本発明のマゼンタ色素面像安定化剤に併用して好ましいフェノール系化合物およびフェニルエーテル系化合物の異体例を示す。

以經濟白

1 0 分離で延加し、さらに 6 時間速度した。反応 液を水洗し、有機器を減圧蒸留した。用製は、カラムクロマトグラフィーで行ない無色油状物 19.2g を得た。

この物質をFDマススペクトル及びNMRで周定したところ、目的物と周一のものであることが確認された。

本発明のマゼンタ色素画像安定化剤の使用値は、本発明のマゼンタカプラーに対して5~ 300モル %が好ましく、より好ましくは10~ 200モル%である。

本発明のマゼンタカプラーと本発明のマゼンタ 色素画象安定化用は同一層中で用いられるのが好ましいが、装カプラーが存在する層に耐接する層 中に装安定化剤を用いてもよい。

本発明のマゼンタカプラー、本発明のマゼンタ色素面散安定化剤等の疏水性化合物は、固体分散法、ラテックス分散法、水中油調型乳化分散法等種々の方法を用いてハロゲン化盤写真感光材料へ器加することができる。例えば水中油流型乳化分

PH - 4

$$C_0H_{17}O$$
 CH_3 CH_3 CH_4 CH_5 CH_5 CH_5 CH_6

均等全自

このフェノール系化合物もしくはフェニルエーテル系化合物を併用する場合は、本発明のマゼンタ色素画像安定化剤に対して 200モル%以下が好ましく、より好ましくは 140モル%以下の量で使用することである。

適量の前記フェノール系化合物及びフェニルエーテル系化合物を前記本発明のマゼンタ色素画像 安定化剤と併用した場合は、併用による相割効果が認められる場合もある。

本発明のハロゲン化観写真感光材料は、例えば カラーのネガ及びポジフィルム、ならびにカラー 印画紙などに適用することができるが、とりわけ 直接監賞用に供されるカラー印画紙に適用した場 合に本発明の効果が有効に発揮される。

このカラー印画紙をはじめとする本発明のハロ ゲン化選写真理光材料は、単色用のものでも多色 用のものでも良い。多色用ハロゲン化銀写真感光 材料の場合には、減色法色再現を行うために、過 常は写真用カプラーとして、マゼンタ、イエロー、 及びシアンの各カプラーを含有するハロゲン化級

.272身、周 2.474,293号、周 2.521,908号、周 2,895,826号、周 3,034,892号、周 3,311,476号、周 3,458,315号、周 3,476,563号、周 3,583,971号、周 3,591,383号、周 3,767,411号、周 4,004,929号、西独特許出額(OLS) 2,414,830号、周 2,454,329号、特開昭48-59838号、周51-26034号、周 48-5055号、周 51-146828号、周 52-69624号、同 52-90932号などに記載のものである。

本発明のハロゲン化銀写真感光材料に用いられるハロゲン化銀乳剤(以下本発明のハロゲン化銀乳剤(以下本発明のハロゲン化銀乳剤という。)には、ハロゲン化銀として臭化銀、沃臭化銀、沃塩化銀、塩臭化银、及び塩化銀等の適常のハロゲン化銀乳剤に使用される任意のものを用いることが出来る。

本発明のハロゲン化級乳剤は、硫黄増感法、セレン増感法、進元増感法、黄金属増感法などにより化学増感される。

本発明のハロゲン化級乳剤は、写真異界において、増感色素として知られている色素を用いて、所望の変長域に光学的に増感できる。

乳剤腺ならびに非感光性層が支持体上に適宜の層数及び磨膜で機器した構造を有しているが、故器数及び磨膜は重点性機、使用目的によって適宜変更しても良い。

イエローカプラーとしては、ペンソイルアセトアニリド系及びピパロイルアセトアニリド系及びピパロイルアセトアニリド系化合物などを用いることができる。その具体例は米国特許 2.875,057号、周 3,285,506号、周 3,408,194号、周 3.551,155号、周 3,582,322号、周 3,725,072号、周 3,891,445号、西独特许 1,547,868号、西独出最公開 2.219,917号、周 2,261,361号、周 2.414,006号、英国特许 1,425,020号、特公昭51-10783号、特爾昭47-26133号、周 48-73147号、周 51-102636号、周 50-6341号、周 50-123342号、周 50-130442号、周 51-21827号、周 50-87650号、周 52-82424号、周 52-115219号などに記載されたものである。

シアンカプラーとしては、フェノール系化合物、 ナフトール系化合物などを用いることができる。 その具体例は、米国特許 2,369,929号、周 2,434

本発明のハロゲン化銀写真感光材料には、色カプリ防止剤、硬膜剤、可塑剤、ポリマーラテックス、常外腺吸収剤、ホルマリンスカペンジャー、 媒染剤、現像促進剤、現態選延剤、受光増白剤、 マット剤、清剤、帯電防止剤、界面活性剤等を任 量に用いることができる。

本発明のハロゲン化機写真感光材料は、2種々ののカラー現象処理を行うことにより面像を形成することができる。

[発明の具体的効果]

本発明のマゼンタカプラーとマゼンタ色素画像安定化剤を含有するハロゲン化銀写両感光材に受容成が、は、世来、特に光、熱、温度に対し受牢皮が小さいマゼンタ色素画像の歴年性を向上させ、具体的には、光に対する、磁色、光、熱、温度に防止されるものである。



[発明の具体的実施例]

以下支援例を示して本発明を具体的に説明するが、本発明の実施の重接がこれにより整定されるものではない。

宝篮倒 1

ポリエチレンで両面ラミネートされた紙支持体上に、ゼラチン(15.0mg/100cm)、下記に示すマゼンタカプラー(1)(6.0mg/100cm)を2.5ージーtertーオクチルハイドロキノン(0.8mg/100cm)と共にジプチルフタレート(5.0mg/100cm)に容解し乳化分散した後、塩臭化ա乳剤(臭化組80モル%、塗布機量 3.8mg/100cm)と連合し塗布、乾燥して試料1を得た。

上記試料1にマゼンタ色素面を安定化剤として、 比較化合物 - 1をマゼンタカプラーと等モル重加 した試料2を得た。

上記試料1に本発明のマゼンタ画像安定化期8 - 11をカプラーと等モル版加して試料3を得た。 上記試料1のマゼンタカプラーを本発明のマゼンタカプラー例示No.9、20、46(連布銀 型 2.3mg/100cm)に、それぞれ代えた以外は内 様にして試打No . 4 . 7 、1 0 を符た。

上記試料4、7、10において、それぞれ前記マセンタ色素菌類安定化剤として比較化合物-1をカプラーと存毛ル最加してそれぞれ試料5、8、11を持、さらに比較化合物-1に代えて、本理・明のマセンタ面数安定化剤B-11をカプラーと・等モル最加してそれぞれ試料6、9、12を得た。

比較カアラー(1) C.L	
ин-	>
CI	`инсос.,н.,
上股化合物 - 1	

C...H...-N N-C...H...

以下杂白

上記で得た試料を常法に従って光学機を通して 含光後、次の工程で処理を行った。

〔 划 理	IE]	组现温度	近理時間
竞色现	2	335	3 9 3 0 9
漂白定	*	330	19309
*	洗	3 3 C	3 🕏
粑	2	50~80°C	2 1)
各见理	液の成分	は以下の通りでは	55.

[発色現象被]	
ベンジルアルコール	12 12
ジェチレングリコール	10 2
炭酸カリウム	25 g
臭化ナトリウム	0.6 g
無水亜嶺屋ナトリウム	2.0 g
ヒドロキシルアミン質最塩	2.5 0
N - エチル - N - B - メタンスルホン	
アミドエチルー3-メチルー4-	
アミノアニリン装置塩	4.5 g
水を加えて1ℓとし、N80Hにより	pH 10.
に選集。	

[混白定着被]

度を以下の条件で選定した。

	ታ	#			7	ン	ŧ	=	ゥ	۵								1	20	9		
	×	9	•	ĕ		R	t	۲	ij	ゥ	4								15	9		
	無	水	亞			ナ	۲	ŋ	ゥ	4									3	g		
	Ε	D	T	A	第	2	鉄	7	ン	ŧ	=	ゥ	۵	4					6 5	9		
	*	٤	加	ì	τ	1	2	٤	ı		p	Н	운	6	. 7	~	6	. 8	ĸ	N	笈	•
	£	Z	T	Ð	理	ŧ	n	E	以	Ħ	1	~	1	0	ŧ	2	度	St	(ψ	廼	
₹	畧	寅	I	*	株	式	슸	社	뙲	K	D	-	7	R	낖)	ج	用	6,	τ	3	

上記各処理務試料をキセノンフェードメーターに14日間照射し、色素面像の耐光性と未発色がのYースティンを調べる一方、各試料を60℃、80%RHの高温、高温の雰囲気下に14日間放置し、色素面像の耐湿性と未発色がのYースティンを調べた、得られた結果を第1表に示す。

但し、色素画像の耐光性、耐湿性の各項目の評価は以下の通りである。

[残存事]

初盟度 1.0に対する耐光、耐湿試験後の色素機 図パーセント。 [YS]

耐光、耐度試験使のYーステインの重度から、 耐光、耐度試験的のYーステインの重度を差し引いた値。

市 1 寿

		经商用金	新)	t #		1 15
試問番号	カプラー	安定化剂	残存率	YS	元存率	YS
1(比較)	比較カプラー	-	35%	0.60	88%	0.53
ļ	(1)					
2 (比 校)	比較カプラー	比较化合物	37	0.59	. 89	0.56
	(1)	- 1	•			
3(比較)	比較カプラー	B-11	45	0.54	94	0.52
	(1)					
4 (比較)	9	-	22	0.06	100	0.07
5 (比較)	9	比较化合物	60	0.11	102	0.08
ļ		- 1				
6 (本発明)	9	B-11	73	0.05	101	0.06
7 (比 级)	20	-	30	0.06	102	0.06
8 (比較)	20	比较化合物	69	0.07	100	0.07
		- 1				
9(木発明)	20	8-11	η	0.05	98	0.07
10 (比 校)	48	-	15	0.08	100	0.09
11 (比 级)	46	比较化合物	54	0.11	97	0. 10
		- 1				
12 (本発明)	46	8-11	70	0.07	99	0.08

カプラーとマゼンタ色素面散安定化剤を第2表に示す組み合わせで、実施例1と全く周じように 途布し、試料13~28を作製した。試料13~ 28を実施例1に記載された方法で処理した。更 にこれらの試料を実施例1と同様に耐光性試験を 施して第2表に示す結果を得た。

比較カプラー(2)

X 视 A

一方、本発明のカプラーと色景画曲安定化期を 用いて作製された試料6。9。12では、光、茂、 温度に対する耐性試験で色素画像の磁色が小さく、 また未発色部のYーステインもほとんど発生しないことがわかる。これは従来の4当過型の3ーア ニリノー5ーピラゾロン型カプラーと比較または 本発明の色素画像安定化剤とのいずれの組み合わ せ(試料2、3)でも出来なかったことである。

実施例 2

第 2 表

以料香号	カアラー	色素菌素	耐光性		
	<u> </u>	安定化剂	残存率	YS	
13 (比 校)	比較カプラー	8 - 11	49	0.54	
	(2)				
14 (比 校)	比較カプラー	B - 13	46	0.53	
	(2)				
15 (比 校)	比較カプラー	PH- 8	60	0.55	
	(2)	·			
16 (比 校)	比較カプラー	PH-10	61	0.61	
	(2)				
17(比 校)	18	PH - 8	54	0.13	
18 (比 校)	18	PH-10	56	0.14	
19 (比較)	29	PH- 8	62	0.16	
20 (比較)	29	PH-10	63	0.15	
21 (本発明)	18	B-1	73	0.06	
22 (本発明)	18	8 – 11	74	0.06	
23 (本発明)	29	B-11	73	0.05	
24 (本兒明)	29	B - 13	68	0.07	
25 (本発明)	29	B - 14	70	0.07	
28 (本発明)	29	B - 11	78	0.08	
]	PH - 8			
27(本発明)	29	B - 11	81	0.10	
(/4 /// /	1	PH-10			
28(本発明)	29	B - 11	82	0.10	
	1	PH-13	"		

(第2表において、試料26、27および28にはモル比で8-11とPH化合物を2:1の割合で用い、色素面像安定化剤の結婚は他の試料に用いた色素面像安定化剤と難じモル象である。)

第2表から明らかなように、従来から用いられている、4当量型の3-アニリノー5ーピラゾロン型カプラーに本発明のマゼンタ色景画を安定化解を併用した場合(試料13、14)及び本発明のカプラーに従来よく用いられているマゼンタ色景画を安定化解を併用した場合(試料17、18、19、20)では、耐光試験での報色、未発見明のカプラーと本発明のマゼンタ色素画を安定化剤を併用することによりはじめて貧配した改良項目をすべてを達成できることがわかる。

また、本発明のカプラーに本発明の色景画像安定化剤及び従来の色景画像安定化剤を併用した場合(試料26、27、28)では、耐光試験での ソーステインは若干増加するが残存率においては 併用による相乗効果が明らかに型められる。

第3日:提感性ハロゲン化業乳剤器

前記マゼンタカプラー例示 No. 2 5 を 3.5mg/100cm 、 環境性協具化級乳幣(臭化級80モル%含有)を低に換算して 2.5mg/100cm 、 ジプチルフタレートを 3.0mg/100cm 、 及びゼラチンを12.0mg/100cm となる様に独設した。

第4章:中国国

紫外線吸収剤の2-(2-ヒドロキシ-3-sec - アチル-5-t - アチルフェニル) ペンソトリアソールを 2.5mg/100cg、ジーアチルフタレートを 3.0mg/100cg、2、5-ジーt - オクチルハイドロキノンを 0.5mg/100cg及びゼラチン12.0mg/100cgとなる様に複数した。

第5回:赤感性ハロゲン化観乳剤症

シアンカプラーとして 2 ー [αー(2。4 ージー 1ーペンチルフェノキシ) プタンアミド] ー 4。6 ージクロロー5 ーエチルフェノールを 4.2mg/100cg、永感性塩臭化級乳期(臭化級80 モル%合有) を観に換算して 3.0mg/100cg、トリクレジルフォスフェートを 3.5mg/100cg 及びセラチ

實施 例 3

ポリエチレンで両面ラミネートした抵支持体上に、下記の各語を支持体制から順次連設し、多色用ハロゲン化機写真感光材料を作成し、試料29を発た。

第1度:青感性ハロゲン化銀孔剤腺

イエローカアラーとしてαーピパロイルーαー(2.4ージオキソー1ーペンジルイミダソリジンー3ーイル)ー2ークロロー5ー[アー(2.4ージー 1ーアミルフェノキシ)アチルアミド]アセトアニリドを 6.8mg/100cg、青感性塩臭化産乳剤(臭化糖85モル%含有)を単に換算して3.2mg/100cg、ジーアチルフタレートを 3.5mg/100cg、ウェアチンを13.5mg/100cgの適布付量となるように連盟した。

第2層:中國各

2,5-ジーt ーオクチルハイドロキノンを 0.5mg/100cg、ジープチルフタレートを 0.5mg /100cg 及びゼラチンを 9.0mg/100cg となる様 に連設した。

ンを11.5mg/100cmとなる様に建設した。

第6篇:中篇是

第4番と同じ。

第7篇:是选项

せラチンを 8.0mg/100cm となるほに遠設した。 上記試料29において、第3層に本発明のマゼンタ色素面像安定化剤を第3表に示すような割合で表加し、透層試料30~38を作成し、実成別1と関係に露光し、処理した後、耐光試験(キセノンフェードメータに20日間照射した)を行った。結果を併せて第3表に示した。

以到自

X 3 5

	2#32	章 治 章	マゼンタ色素
黑耳香马	安定化剂	モル%/カアラー	画像耐光残存率
29 (比較)	-	-	21%
30 (本発明)	8-1	50	50
31 (本発明)	8-1	100	65
32 (本発明)	B-1	150	80
33 (本発明)	B-11	50	52
34 (本発明)	8-11	100	68
35 (本発明)	B-11	150	82
36 (本発明)	B - 14	50	48
37 (本発明)	B-14	100	62
38 (本発明)	B - 14	150	76

以不及白

この結果から、本発明の色素面を安定化用は、本発明のマゼンタカアラーの色素面を安定化に有効であり、その結果は難加量を増す程大きくなる。さらに、本発明の試料ではマゼンタ色素の凝色が低めて小さく、全体のカラー写真感光が料としてのイエロー、シアンのカアラーとでカラーバランスが良く、色再現性の極めて良好なものであることがわかる。

> 特許出職人 小西六写真工案株式会社 代 理 人 弁理士 市之爾 含夫名布房 茨福